



İMMÜNGLOBÜLİN G4 İLİŞKİLİ HASTALIĞIN TEDAVİSİNDE ULUSLARARASI UZLAŞI KILAVUZU

Saliha SUNKAK¹

İmmünglobülin G4 ilişkili hastalık (IgG4-İH) organlarda tümör benzeri kitle yapan, patolojisinde IgG4 pozitif plazma hücrelerinden zengin, storiform fibrozis ve obliteratif flebitin bulunduğu fibroinflamatuvar bir hastalıktır. Serum IgG4 konsantrasyonu sıklıkla yüksektir (1-4). Safra yolları, tükürük bezleri, periorbital dokular başta olmak üzere birçok organda tutulum gösterebilir (5). 2015 yılında IgG4-İH hakkında tecrübeli farklı ülkelerden uzmanların katıldığı konferansta “IgG4-İH yönetimi ve tedavisine ilişkin uluslararası uzlaşi kılavuzu” yayınlanmıştır (6).

Tablo 1: IgG4-İH tedavisine ilişkin uluslararası fikir birliği kılavuz önerileri

Öneriler	
1	IgG4-İH' nin değerlendirilmesi, anamnez, fizik muayene, laboratuvar testleri ve radyolojik görüntülemelere dayanır.
2	Malignitelerin ve diğer IgG4-İH taklitçilerinin dışlanması için biyopsi ile tanının doğrulanması kuvvetle tavsiye edilir.
3	Semptomatik, aktif IgG4-İH' li hastalarının hepsini tedavi etmek gerekir (bazılarını ise acil olarak). Aseptomatik IgG4-İH' li hastaların ise bazıları tedavi gerektirir.
4	Aktif, tedavi edilmemiş IgG4-İH' li tüm hastalar için, kontrendikasyon olmadığı sürece remisyon indüksiyonunda ilk tedavi seçeneği glukokortikoidlerdir (GK).

¹ Uzm. Dr. Kayseri Şehir Eğitim ve Araştırma Hastanesi, Romatoloji Kliniği, sadogan.84@gmail.com